```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V: LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
               Kind
                                                       Date
                                                                 Week
Patent No
                       Date
                               Applicat No
                                                     19870603
                     19871216 EP 87108037
                                                                198750 B
EP 249139
                Α
                               JP 87145454
                                                 A
                                                     19870612
                                                                198811
JP 63027829
                     19880205
                                                     19870603
                                                                199429
EP 249139
                B1
                    19940727
                               EP 87108037
                                                 Α
DE 3750275
                               DE 3750275
                                                     19870603
                                                                199434
                G
                     19940901
                                                 Α
                                                     19870603
                               EP 87108037
                                                 A
                                                                199439
                C
                     19940927
                                                 Α
                                                     19880310
CA 1332119
                               CA 561112
                               IE 871053
                                                 Α
                                                     19870423
                                                                199542
                В
                     19950823
IE 64507
                                                                199715
                                                     19870611
KR 9507226
                B1
                    19950704
                               KR 875909
                                                 A
                               JP 87145454
                                                     19870612
                                                                199812
JP 2714378
                B2
                    19980216
                                                     19870603
                    19980311 EP 87108037
                                                               199814
EP 249139
                B2
                                                 Α
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                                        Filing Notes
                           Main IPC
               A E 20
EP 249139
   Designated States (Regional): FR GB NL
               B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                         G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
               G
                      10 GO3F-007/039 Previous Publ. patent JP 63027829
               B2
JP 2714378
               B2 E 11 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
               C
                         G03F-007/004
CA 1332119
                         G03F-007/004
IE 64507
               R
                         G03F-007/004
KR 9507226
               B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
         A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
        pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or aqs. base, 5-100 pts. wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt. (1) is insoluble in water or aqs. base and has a boiling point of at
     least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.
          The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
     aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
     salt.
          USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
     and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
     copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
     integrated circuits and multilayers resist structures.
         Dwg. 0/0
```

⑬日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

@Int_Cl.4	•	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和63年(1988)2月5日	3
G 03 C G 03 F	1/00	303	7267-2H 8205-2H			
G 03 F	9/00	3 3 3	B-7124-2H	審査請求 未請求	発明の数 3 (全9頁)	_

❷発明の名称 レジスト組成物およびその使用

②特 顧 昭62-145454

❷出 額 昭62(1987)6月12日

砂発 明 者 ジェームズ・ピンセン アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ カールトン・ロード、756番

砂発 明 者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

オブライエン ン・ナンパー3、ジョンストン・ロード、40番

②発 明 者 ジュリア・ラム・リー アメリカ合衆国、ニューヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 顋 人 ゼネラル・エレクトリ アメリカ合衆国、12305、ニューヨーク州、スケネクタデ

ツク・カンパニイ イ、リバーロード、1番

砂代 理 人 弁理士 生沼 徳二

明何 包含

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機熔媒 1.00 重量部、ならびに、
 - (B) (|) 平均分子量が200~20. 000であり水または水性塩基に可溶性 の有機ポリマー100重量部、
 - (目)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(I)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で関係された単純な化合物5~100億量部、および
 - (盲) 有効量のアリールオニウム

塩

からなる固形分 5 ~ 8 5 重量部からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノポラック設計であることを特徴とする特許研求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注塑可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で環境された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許線次の範囲第1項に記 級のスピンまたは譲渡生型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (6) 光増感剤を食有することを特徴とする特許 許莉求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注 型可能な組成物。
- (7) 溶解数止剤がアリールセーブチルエーチルであることを特徴とする特許納水の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリール t ープチルカーポ ネートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記駄のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第 1 項に記載のスピンまたは 協統注型可能な組成物。

- (10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 -メトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注題可能な組成物。
- (12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (13)パターン化されたレジスト基板複合体の製造方法であって、
- (1)基板をレジスト組成物で処理してレジストー基板複合体を作成し、
- (B) レジストー基板複合体を約35℃~180

℃の範囲の温度にペーキングし、

- (引) 適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、
- (N) 風射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の盘度に加熱し、
- (v) 照射されたレジストを現像してパターン化されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

- (A) 有機溶媒100重量部、ならびに、
- (B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100 質量部、
- (b)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(a)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で固換された単純な化合物5~100重量部、および
- (c) 有効量のアリールオニウム塩からなる関形分5~85度量部。
 - (14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

によって製造された、 甚仮とレジスト組成物から なる複合体。

- (1.5) 基板がシリコンウェハであることを特 、 数とする特許請求の範囲第14項に記載の複合体。
- (16) 基板が絹ークラッド稜層体であることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復合体。
- 3. 発明の詳細な説明

発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemical Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、類111頁、「マイクロリングラフィー入門(<u>Introduction to Microl Ithography</u>)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをベースとするポジ型レジストは一般に、特徴な水性塩基による現像に対してノボラック樹脂を不溶性にするための溶解禁止剤として関換1、2~ジアゾナフトキノンは限制の際

に転位を受け、レジストの銭光した部分は稀薄水 性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジ ストは広く使われているが通常はジアゾナフトキ ノンに特有の吸収に基づく366mmより長い近 紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito) らの米国特許領4、491、62 8号に教示されているように、光開始剤としてジアリールヨードニウム塩質またはトリアリールスルホニウム塩質を用いるとその結果として遠びV債域(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が得られる。これらの光開始剤は不安定な懸型(ペンダント)基が経返して存在するビニル系ポリマーと共に使われる。これらのビニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な匿換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

特開昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を混入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノポラック樹脂、クレゾールノポラッ ク樹脂、クロロフェノールノボラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー (たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルユーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および1-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4ーピニルフェノール、ポリー4 -ヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本免明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で関連した単純な化合物、すなわち 蹈出されたホトレジスト領域が可溶化される。

発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基 (塩基性水 溶液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 街益で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ沸点が少なくとも100でであり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で配換された単純な化合物5~100郎、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分 5~8 5 部。

本発明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を認該するのに利用することができる水または

格解禁止剤 (以後単に「禁止剤」という) の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

$$c_{6}H_{5}$$
 (CH₈) $_{2}$ CO $_{2}$ C $-$ CO $_{2}$ - C (CH₈) $_{2}$ C $_{6}$ H $_{5}$

特開昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが虾ましい。それらは酸に対して不安定な懸型 益をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e r t - プチルエステルおよびフェノール類の t e ァヒープチルカーポネートが好ましい。 さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンダル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した作 姉基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダゾリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールコ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スホニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion). 9, 9 (1

984)に、またクリベロ(Crivello)によって米国特許第4.958,440号、第4.058,401号、第4.058,401号、第4.058,155号および第4.151.175号(これらは本発明と同じ超受人に譲渡されており、引用によって本明知書中に含まれるものとする)に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

$$\sum_{i=1}^{K} N - \bigcirc N_{i} \cdot PF_{i}$$

(C, H, Fe C, H,] PF,

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

(1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン堕布、噴霧、溶液注型、または投液 塗布してレジストー基板複合体を作成し、

(2) このレジストー芸板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .

(3)適用(娘布)されたレジストをパターン化 された様式で照射し、

(4) 照射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、

(5) 照射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には炯ークラッド(被頂) 枝層体、シリコン (ケイ楽) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有限治域、ポリマー、禁止 剤、および取射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト組成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判別している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2-ジメトキシエタン、ジ(2-メトキシエチル)エーテル、酢酸1-メトキシー2-プロピル、クロロベンゼン、1、1、2、2-テトラクロロエタン、酢酸1-メトキシー2-エチル、ジオキサン、メチルイソプテルケトン、シクロへキサノン、n-ブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本発明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Haino)、ニュートン社(Novton)製のシップレー(Shiploy)、米国ロードアイランド州(Rhodalsiand)、イースト・プロピデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米田コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Vallingford) 数のKT1である。

さらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増越剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の関始 剤またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増越剤としては、たとえばペンソ フェノン、2-クロロチオキサントン、アントロ ン、9-エトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ベリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンソフラビン、セトフラビンーT、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ベンゾフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の地感剤を本発明の実施の際に用いられる関始剤と和合せて使用して電子ビームおよびX換照射下ならびに可視光またはUVの照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、 集積回路、 たとえば可路板、 集積回路、 たとえばポリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。 本発明のレジスト組成物中には、 流動調節剤、 炎面活性剤、 反射防止が料台上び湿潤剤を用いることもできる。

当衆者がより容易に本党明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本党明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて版量部である。

フェノール樹脂					
メタークレゾールノボラック	1	:	1		
ポリピニルフェノール	5	:	1	(没溢)	
t -プチルフェノール					
ノポラック	5	:	1	(投資)	

これらのレジストを現像したところ、 $2 \sim 3$. 5μ mの像が解像できた。

奥施例 2

以下のようにして禁止剤の t - プチルナフタレン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ放51.5g(0.3モル)とチオニルクロライド120回の混合物を1時間認流した。過剰のチオニルクロライドを除去した。得られた固体をテトラヒドロフラン150mLに溶かし、カリウムtープトキシド40g(0.35モル)を増量しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を4時間違流し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を逃過して災め、水

安雄例1

市販の各種フェノール樹脂(分子量約1, 00 0) 1. 5 g、 ジー t ープチルテレフタレート O. 5g、ジフェニルー4-チオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート0. 1 g、および1-メトキシ-2-プロピルアセテー ト8mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン . ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハをエヒ光して像を形成する照射は、サス (Suss) M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 O砂、強度は4. 5mW/cdとして行なった。路 光後ウェハを強制空気オープン中で60秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKTI351現 像剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像液混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、越圧下で乾燥した。この生成物をnーへ キサンで再結晶すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレートであ り、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例 3

市販のメタークレゾールノボラック以前をジーtープチルチレフタレートまたは t ープチルナフ

特開昭63-27829(8)

タレンー 2 ーカルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を刻逸した。 ジー t ーブチルチレフタレート 辞解禁止剤を用いてホトレジストを観逸する際には、メタークレゾールノボラック 以服 1.5 g、 禁止剤 0.5 g、 4 ーメトキシフェニルフェニルロードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、 および光増感剤として 9 ーフルオレノン 0.03 gを使用した。

tープチルナフタレン-2ーカルポキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノポラック協能 1.5 s、 禁止剤 0.5 s、 4ーメトキシフェニルフェニルロードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 s、 光増感剤としてのペリレン 0.01s、 および 1ーメトキシー 2ープロビルアセテート 6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ - t - プチルテレフタレート禁止剤と9 - フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 3 1 3 n mで5 秒間照射し、t - プチルナフタレ

ンー2ーカルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/cd) および405~436nm(8.1mW/cd) で5秒間照射した。使用した鉄止剤、光燃燃剤および放長の組合せを次の表に示す。

禁止剂	光	UV A (nm)
ジーt-ブチル	8-フルオレノン	\$18-
テレフタレート		
1-ブチルナフタレ	ペリレン	405-486
ン-2-カルポキシ		385
ν − ト		

上記の条件下KTI350現像液中でレジスト を加工処理した。14mの像が解像できた。

实施例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2 - ナフトール 5 g (0. 3 5 モル) をテトラ ヒドロフラン 9 0 m しに참かした裕波に、窒然努

し、125℃で30~60秒間ペーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現象すると、くっきりした2μm のライン/スペースが初られた。

火施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノボラック制脂1.2 s、4-tーブトキシーローピフェニル0.8 s、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1-フェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 s および1-メトキシー2ープロピルアセテート6 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。被取したウェハを313 n m のひ Vに20~40秒間 S光し、125 で30~60秒間ベーキングし、KTI351と水の1:1 程合物に设施して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを例た。

灾能例 6

市販のメタークレゾールノボラック図酯1. 5

g、tープチルー1 H ーインデンー3 ーカルポキシレート500 mg、ジフェニルー4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート100 mgおよび1ーメトキシー2 ープロは初かてセテート6 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。このホトレジストを実施例1に記載したようにしてスピンコートし限射した。313 nmで15~20秒間、KT1351現像間で水の1:1 権波中で1分間現像して、くっきりした2.5μmのライン/スペースを得た。

灾战例7

市販のメタークレゾールノボラック、(-ブチルアダマンタン-1-カルボキンレート、各種の関始剤、および1-メトキシ-2-プロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1.6g、(-ブチルアダマンタン-1-カルボキシレート500gg、

R】2606】1.5 g、ジーセーブチルアジベート500 mg、4-メトキシフェニルフェニルコードニウムへキサフルオロボスフェート100 mg、および1-メトキシー2ープロピルアセテート6mlで構成されたホトレジストロロピルアセテート6mlで構成されたホトレジストロロにカートカーンの大きが1つか2 μmmの皮膜を得たたいが2 μmmの皮膜を得たがですり、このでは50mlでで作動では5.2 gmlとして4~5秒間では5.2 gmlとして4~5秒間が出た。 所送後のよいでは5.2 gmlのではでする0~60秒間ポストベーキングし、次いでKTI351と水の1:1程合物中で60秒間現象した。解像皮のよい影像パターンが3.5 μmのライン/スペースで閃られた。

爽能例 9

実施例。8のm-クレゾールノボラック樹脂 3 c をメチルエチルケトン 1 0 m L に溶解した。 得られた溶液に、 t ープチルー 2 ーナフタレンカルボ ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100 eg、お よび1ーメトキシー2ープロピルアセチート 6 m しを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの国合では、メタークレゾールノボラック協能 を1.5g、鉄止剤を500g、4ーメトキシフ ェニルーヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110gおよび1-メトキシー2-プロピル アセテートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに塗布し、5.22mW/cilの弦皮で、 313 nmで10~15秒間、254 nmで2~ 3 秒間或光して像を形成した。このレジストを実 旌例1の手頭に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2.5μmの解像度が得られた。

实施例 8

m - クレゾールノボラック樹脂(シェネクタディー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1 s、ペリレンを0.02 s、および4-メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2 s加えた。この混合物を飼ークラッドエポキシーガラス回路が加上に強和し、乾燥して溶剤を設立した。乾燥した回路をマイラー(Nylar) 場形製の写真せたのはた回路をマイラー(Nylar) 場形製の写真せたのでで、800 Wで安定させたのに H-3T1中圧水銀灯を用いて8インの配触から30秒間照射した。像形成の後回路板を100で3分間ペーキングし、次いで塩化を取りついて351に大変の水溶液を用いてこのパターンを回路板にエッテングしてマスクのくっきりしたボジ型像を得た。

上記の結果は本発明の攻能の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に 関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の 前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤お よび開始剤を使用することができるものである。

> 特許出亞人ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生 沼 徳 二